# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

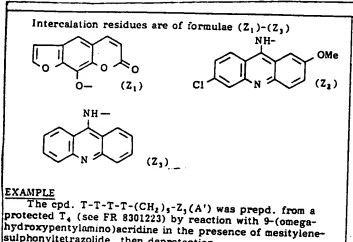
# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

86-030397/05 **B04** CNRS 25.07.84 B(4-B3B, 4-B4A1) CNRS CENT NAT RECH SCI \*EP -169-787-A 25.07.84-FR-011795 (29.01.86) A61k-31/70 C07h-21 X = same or different, O-, S-, alkoxy or alky! (opt. substd. Blocking nucleic acid sequences with modified oligo-nucleotide bonded to intercalation agent, e.g. to prevent replication or by N-heterocyclyl), aryloxy, aminoalkyl, aminoalkoxy, development of viruses bacteria and parasites thioalkyl or -Y-Z; C86-012503 E(AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE) R and  $R^1 = H$  or -Y-Z: Y = alkylene, Q  $-\tilde{P}$ -O+ alkylene)- or -Y-O-Y; The use of oligonucleotides (A) bonded to an intercalation agent for selectively blocking a nucleic acid sequence is new. Z = intercalating residue; (A) consists of an oligonucleotide or oligodeoxynucleotide J = H or OH: (opt. contg. modified nucleotides), complementary to the n = zero or integer. sequence to be blocked, to which is covalently bonded the intercalating gp. (A) are useful: MORE SPECIFICALLY (1) for blocking replication/development of a virus, bacteria (A) are of formula: or parasite (esp. influenza or herpes virus); and (2) for blocking expression of a gene coding for resistance to antibiotics, antivirals or antiparasitic agents. Alternatively, (A) are complementary for oncogenic genes. (A) can be formulated with antibiotics, antiparasitic agents, antivirals or antitumour agents. PREFERRED B = same or different, opt. modified, nucleic acid base;

© 1986 DERWENT PUBLICATIONS LTD.

128, Theobalds Road, London WC1X &RP, England
US Office: Derwent Inc. Suite 500, 6845 Elm St. McLean, VA 22101
Unauthorised copying of this abstract not permitted.



Monolayers of CV1 cells were infected with SV 40 virus, and 2 hr. later transferred to a nutrient medium contg. 80 μg/ml of (A'). After 3 days at 37°C, the cells were examined; the cytopathogenic effect was only 21% compared with 75% for controls not treated with (A'). This amt. of (A') had no toxic

sulphonyltetrazolide, then deprotection.

÷

effects on uninfected cells. (59pp1251DAHDwgNo0/0). (F) ISR: EP-117777 4 Jnl. Ref.

© 1986 DERWENT PUBLICATIONS LTD. 128, Theobalds Road, London WC1X 8RP, England US Office: Derwent Inc. Suite 500, 6845 Elm St. McLean, VA 22101 Unauthorised copying of this abstract not permitted.

11 Numero de publication.

0 169 787 41

#### DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

21 Numero de dépôt: 35401506.2

(5) Int. Cl.4: C 07 H 21/00 A 61 K 31/70

(22) Date de dépôt: 22.07.85

(30) Priorité: 25.07.84 FR 8411795

Date de publication de la demande: 29.01.86 Bulletin 86/5

(b) Etats contractants désignés: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE 1 Demandeur: CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (C.N.R.S.) 15, Quai Anatole France F-75007 Paris(FR)

(72) Inventeur: Helene, Claude 252 Rue Haute F-45590 Saint Cyr en Val(FR)

2 Inventeur: Nguyen, Thanh Thuong 31 Route de Tigy Vienne en Val F-45510 Tigy(FR)

(74) Mandataire: Warcoin, Jacques et al, Cabinet Régimbeau 26, avenue Kléber F-75116 Paris(FR)

(S) Application d'oligonucléotides liés à un agent intercalant, notamment à titre de medicament.

57 L'invention concerne l'application de composés oligonucléotides liés à un agent intercalant pour le blocage sélectif d'une séquence d'acide nucléique, dans laquelle ces composes sont constitués par un oligonucléotide ou un oligodésoxynucléotide constitué d'un enchaînement de nucléotides naturel ou modifié complémentaire de la séquence d'acide nucléique à bloquer sélectivement, sur lequel se trouve fixé par une liaison covalente un groupe d'intercalation.

Ces produits sont utiles notamment comme médicament.

APPLICATION D'OLIGONUCLEOTIDES LIES A UN AGENT INTERCALANT, NOTAMMENT A TITRE DE MEDICAMENT.

10

15

La présente invention concerne l'application d'oligonucléotides liés à un agent intercalant au blocage sélectif de l'expression d'un gène.

Plus particulièrement, la présente invention concerne l'application de composés oligonucléctides liés à un agent intercalant pour le blocage sélectif d'une séquence d'acide nucléique, dans laquelle ces composés sont constitués par un oligonucléotide ou un oligodésoxy-nucléotide constitué d'un enchaînement de nucléotides naturel ou modifié complémentaire de la séquence d'acide nucléique à bloquer sélectivement, sur lequel se trouve fixé par une liaison covalente un groupe d'intercalation.

Il convient de remarquer que dans le cadre de la présente demande, les termes "blocage sélectif" ont un sens très général mais s'appliquent, de préférence, à un "blocage in vivo". Ainsi, il peut s'agir du blocage d'une séquence impliquée dans l'initiation, la propagation ou la terminaison de la réplication d'un acide nucléique, de la transcription d'un ou plusieurs gènes et/ou de leur traduction.

Mais, il peut s'agir aussi d'une action de protection qui rend la séquence "bloquée" inaccessible pour une enzyme ou un composé chimique par exemple.

Parmi les composés utilisables dans la présente application, il faut citer plus particulièrement les composés de formule :

$$\begin{bmatrix}
B & X \\
O & J & i \\
O & P & OR'
\end{bmatrix}$$
(I)

dans laquelle :

5

10

15

20

les radicaux B peuvent être identiques ou différents et représentent chacun une base d'un acide nucléique naturelle ou modifiée ;

les radicaux X, qui peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un oxoanion 0 , un thioanion 5 , un groupe alkyle, un groupe alcoxy, aryloxy, alcoxy ou alkyle substitué par un hétérocycle azoté, un groupe aminoalkyle, un groupe aminoalcoxy, un groupe thioalkyle ou un groupement -Y-Z;

R et R', qui peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupement -Y-Z dans lequel :

Y représente un radical alcoylène droit ou ramifié -alk- ou un radical E -p-0-alk-dans lequel

E peut avoir les mêmes significations que X; ou bien un radical -Y''-O-Y' où Y'' et Y' peuvent avoir les significations données pour Y; et

Z est un radical correspondant à un agent
d'intercalation ;

5

15

20

25

30

J représente un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ;

n est un nombre entier y compris O.

Il convient de remarquer que la formule I représente un enchaînement de nucléotides qui peuvent être identiques ou différents, n indiquant simplement le nombre de nucléotides compris dans la molécule ; n est de préférence un nombre compris entre 1 et 50 ct de préférence entre 1 et 25.

Les agents d'intercalation Z sont des composés connus dans les techniques touchant aux acides nucléiques, il s'agit de composés capables de "s'intercaler" dans la structure des ADN ou des ARN.

Ces agents d'intercalation sont, en général, constitués par des composés polycycliques ayant une configuration plane tels que l'acridine, la furocoumarine, la daunomycine, la 1,10-phénanthroline, la phénanthridinium, les porphyrines, l'ellipticine ou l'ellipticinium et leurs dérivés.

Parmi les significations de Z, trois seront utilisées plus particulièrement :

- le groupe oxy-6-psoralène (Z'),
- le groupe méthoxy-2-chloro-6-amino-9-acridine (Z"), et
- le groupe amino-9-acridine (Z''')

Le radical B est, de préférence, constitué par une base naturelle d'un acide nucléique, par exemple la thymine, l'adénine, la cytosine, la guanine ou l'uracile; mais, il est également possible d'utiliser des bases d'acides nucléiques modifiées, comme la 2-amino-adénine

et ses dérivés substitués, par exemple sur le N<sup>6</sup> par un groupe aminoalkylène ou par un groupe azidophénylalkylène; ou la guanine substituée sur le O<sup>6</sup>, par exemple par un groupe (w-alkylène)-9-acridine; ou la 8-(w-aminoalkyl)-aminoadénine et ses dérivés substitués sur le NH<sub>2</sub> en w par un groupe acridine; ou des dérivés halogénés ou azidés, par exemple la 5-bromo-uracile ou la 8-azidoadénine. En outre, il est possible d'utiliser des dérivés photo-activables des bases.

Le radical X, bien qu'il représente de préférence un oxoanion, peut avoir d'autres significations ; lorsque le radical X représente un groupement alkyle, il s'agit de préférence d'un groupement alkyle inférieur en  $C_1$  à  $C_7$  et, par exemple, les groupements éthyle, méthyle ou propyle ; lorsque le radical X représente un groupe alcoxy, il s'agit de préférence d'un groupement alcoxy inférieur en  $C_1$  à  $C_7$ , par exemple le groupement méthoxy ou éthoxy ; lorsque X représente un groupement amino-alkyle ou amino-alcoxy, il peut s'agir d'un groupement amino-alkyle mono-substitué, disubstitué ou bien d'un radical amino sous forme de sel d'ammonium quaternaire, dans ces conditions, les substituants sont, de préférence, des radicaux alkyles inférieurs comme définis précédemment ; quant à la chaîne alkyle ou alcoxy reliant le radical amino au phosphore, il s'agit de préférence d'une chaîne droite ou ramifiée comportant de 1 à 10 atomes de carbone ; lorsque le radical alkyle ou alcoxy est substitué par un hétérocycle azoté, il s'agit notamment de cycle saturé à 5-6 chainons comportant un atome d'azote qui peut être quaternaire ; enfin, lorsque le radical X est un radical thioalkyle, il s'agit de préférence d'un radical thioalkyle inférieur, c'est-à-dire qui comporte entre 1 et 7 atomes de carbone.

R ct R', outre la signification hydrogène, peuvent représenter notamment :

10

15

20

25

30

a) - alk - Z

10

15

20

Le radical -alk- est de préférence un radical alcoylène droit ou ramifié ayant de 1 à 10 atomes de carbone.

La présente invention concerne également l'application des composés précédents sous forme de sel avec des bases ou des acides, et les composés sous forme racémique, ou sous forme d'isomères R ou S optiques purifiés ou en mélange.

L'objet de la présente invention est, en particulier, l'application de ces composés pour réaliser :

- l°) Le blocage spécifique des gènes cellulaires préalablement choisis,
- 2°) Le blocage sélectif de la réplication et/ou du développement de virus, bactéries ou parasites.

Ce blocage est obtenu par la formation de complexes d'interaction spécifique entre les composés de formule I et les séquences nucléiques complémentaires.

Selon la présente invention, on peut contrôler l'expression d'un gène en utilisant un composé de formule i dont la séquence est complémentaire de celle d'une région spécifique du gène ou de l'ARN messager correspondant.

La réplication d'un ADN ou d'un ANN peut être bloquée par un composé de formule I dont la séquence est complémentaire d'une région de régulation, d'initiation ou de propagation de la réplication.

Si le produit de l'expression du gène visé est vital pour le virus ou pour la bactérie cu pour le parasite, ou si la réplication de l'ADN ou de l'ARN est bloquée, alors les composés de formule A agiront comme substances antivirales ou comme antibiotiques ou comme produits antiparasitaires.

Si le produit de l'expression du gène visé n'est pas vital pour l'organisme, on peut alors moduler ou supprimer sélectivement ses effets. Dans ce cas, les composés de formule I agiront par exemple soit comme substances antitumorales, lorsque le gène visé est un gène oncogène ou un gène impliqué dans l'immortalisation ou la transformation cellulaire, soit comme une substance qui permet de supprimer le caractère de résistance aux antibiotiques, aux antiviraux et aux antiparasitaires lorsque le gène visé est le ou les gènes de résistance correspondants.

Ainsi, on peut, par exemple, bloquer la synthèse de la protéine 32 du bactériophage T4 en utilisant les composés suivants (voir l'exemple XVII):

T-T-T-A-A-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z"

T-T-T-A-A-T-T-T-A-A-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z"

T-T-T-A-A-T-T-T-A-A-T-T-T-A-A-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z"

dont les séquences sont complémentaires de la région située en amont du codon d'initiation sur l'ARN messager (voir tableau III).

De même, l'exemple XVIII montre qu'on peut réprimer le gène de la  $\beta$ -lactamase qui est responsable de la résistance des bactéries aux antibiotiques comportant le cycle  $\beta$ -lactame en utilisant les séquences suivantes :

5' C-C-C-T-G-A-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z"

5' T-A-A-C-C-C-T-G-A-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z"

qui sont complémentaires de la région d'initiation de la transcription de c $\epsilon$  gène.

Selon la presente invention, on peut inhiber le développement d'un virus oncogène ou non oncogène en employant un composé de formule I dont la séquence est complémentaire d'une région spécifique d'ADN ou d'ARN viral.

L'heptanucléotide 5' A-A-A-G-C-A-G-(CE<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z" dont la séquence est complémentaire de celle des extremités 3' terminales des 8 ARN du virus de la grippe de type A (Desselberger U., Racaniello V.R., Zagra J.J. et Palese P. (1980) Gene 8, 315-328) inhibe totalement l'effet cytopathogène de ce virus (voir exemple XIX).

Parmi les trois virus suivants : virus SV 40, virus de la grippe A/WSN et virus de l'herpès, qui ont été soumis à l'action des composés :

5' T-T-T-T-T-T-T-(CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub> Z",

5' T-T-T-T-T-T-T-Et, et

HO (CH<sub>2</sub>) 6 Z",

30

15

20

25

30

seul le virus SV 40 qui possède la séquence :

5' T'-T-T-T-T-T-T

. . . . . . . .

3' A-A-A-A-A-A-A

au voisinage de l'origine de réplication et de transcript de des gènes précoces (Soeda E. et Miura K.I. (1979) FEED Letters 101, 359-362) est sensible au composé (T-)8 (CH2)6 //

L'octathymidate  $(T-)_8$ Et dépourvu du groupe intercalant Z" est inactif vis-à-vis de ces virus ; tandis que l'effet cytotoxique du composé  $HO(CH_2)_6$  Z" est trop important pour que son activité antivirale puisse être mise en évidence (voir exemple XX).

5

10

15

20

25

30

35

Les composés de la présente invention possèdent donc à la fois une grande sélectivité et une forte affinité pour les séquences nucléiques cibles. Cette forte affinité spécifique se traduit ainsi par la très faible toxicité des composés de l'invention vis-à-vis des cellules saines (voir exemples XIX et XX).

Ces résultats montrent que les composés de la présente invention peuvent être utilisés soit pour réguler l'expression d'un gène, soit pour bloquer le développement d'un virus, d'une bactérie ou d'un parasite. Les composés de formule I, par leur grande affinité spécifique pour les séquences nucléiques complémentaires, sont à la fois supérieurs aux oligonucléotides seuls qui possèdent une affinité plus faible pour les séquences complémentaires et à l'agent intercalant seul qui est toxique vis-à-vis des cellules saines par manque de spécificité.

Les composés selon la présente invention sont donc applicables à titre de médicament dans le traitement des maladies d'origine virale, bactérienne ou parasitaire, et également à titre d'agent antitumoral. Ils peuvent également être utilisés pour rendre sensibles à différents antibiotiques, antiviraux ou antiparasitaires, des souches jusque là résistantes en bloquant les gènes responsables de cette résistance.

Les dosages et les voies d'administration de ces composés pourront varier suivant la nature de l'affection traitée et du type d'activité à attendre pour le composé.

La présente invention concerne également des compositions pharmaceutiques comportant à titre de principe actif au moins un médicament tel que décrit précédemment,

0169787

seul ou en association Avec de constitute, un antiparasitaire, un antiviral ou un agent antitumoral, ainsi qu'un support acceptable dans le domaine pharmaceutique.

Selon la présente invention, on peut améliorer l'efficacité des composés de formule I par des modifications diverses, par exemple au niveau des groupes phosphoesters, au niveau du bras reliant l'oligonucléotide à l'intercalant, au niveau des bases nucléiques. Par ces modifications, on peut par exemple augmenter l'affinité de ces substances pour les séquences d'acides nucléiques complémentaires, rendre ces composés stables vic-à-vis des nucléases et faciliter leur passage à travers les membranes cellulaires.

On peut augmenter l'affinité des composés de l'invention pour les séquences nucléiques complémentaires en remplaçant le groupe adénine par le groupe amino-2-adénies qui permet de créer une liaison hydrogène supplémentaire avec le 0-2 de la thymine ou de l'uracile des acides nucléiques.

15

On peut aussi augmenter l'affinité des composés de l'invention pour les séquences nucléiques complémentaires en remplaçant partiellement ou totalement les groupes phosphodiesters soit par des groupes phosphotriesters ou phosphonates neutres, soit par des groupes porteurs de charges positives. Dans le premier cas, cette modification permet de réduire ou de supprimer les répulsions électrostatiques entre les charges négatives des groupes phophodiesters d'oligonucléotides et les charges négatives de la séquence complémentaire d'acide nucléique. Dans le second cas, les modifications augmentent l'affinité vis-à-vis des séquences complémentaires par attraction électrostatique.

La substitution de n groupes phosphodiesters par n groupes phosphotriesters ou phosphonates conduit 3 la formation de n<sup>2</sup> stéréoisomères dont les propriétés physicochimiques et biochimiques peuvent être très différences physicochimiques physicochimiques

Le tableau suivant compare les températures de demi-dissociation des complexes formés entre le poly(rA) et les oligothymidylates I dont le groupe phosphodiester est remplacé ou non par un groupe méthylphosphonate. Ces résultats montrent que la substitution des groupes phosphodiesters des composés I permet d'augmenter leur affinité pour la séquence nucléique complémentaire.

		Configuration du groupe méthylphosphonate	T <sub>1/2</sub> (°C)
	$H\left(0 \begin{array}{c} T & \text{Me} & T & 0 \\ \hline 0 - P & -0 \\ \hline \end{array}\right) \begin{array}{c} O \\ 0 - P \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} O \\ 0 - P \\ \end{array} \begin{array}{c} O$	S	41
	10 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	R	9
10	H. (0 T 0 P ) 4 0 (CH <sub>2</sub> ) 5 Z"	(R,S)	28
	$H\left(0, \frac{1}{1}, 0, \frac{1}{1}, \frac$		∿ 0

Les valeurs de  $T_{1/2}$  ont été déterminées pour un rapport 1:1 (T:A) à la concentration de 5 x  $10^{-5}$  M en intercalant et dans un tampon à pH 7 contenant  $10^{-2}$  M cacodylate de sodium et 0,1 M NaCl.

Selon la présente invention, la substitution des groupes phosphodiesters par des groupes phosphotriesters ou phosphonates neutres, ou mieux, chargés positivement, apporte à la chaîne nucléotidique une plus grande stabilité vis-à-vis des nucléases. Par exemple, les composés répondant à la structure suivante :

$$H\left(0 - C - \frac{X}{P} - 0 - 0 - \frac{C}{P} - 0\right) = 0$$

$$0 - C + \frac{1}{P} - \frac{1}{P}$$

ne sont pas dégradés par les exonucléases telles que l'exonucléase extraite de la rate de veau et du venin. de serpent (l'inactivité de cette dernière est due au blocage de l'hydroxyle-3').

Les composés suivants :

10

15

$$HO \int_{0}^{T} O - P - O \int_{0}^{T} O - P \int_{0}$$

sont à la fois stables vis-à-vis de ces exonucleases et de l'endonucléase  $P_1$  extraite de Penicillium citrium dans les conditions où le dinucléoside TpT est totalement dégradé par ces enzymes.

La synthèse des nouveaux composés de la présente invention peut être réalisée selon des procédés analogues à ceux déjà décrits dans le brevet français n° 83 01223 du 27 janvier 1983.

Parmi ces composés, on peut citer, par exemple, les composés de formule :

$$H = \begin{pmatrix} T & M_{2} & T & O \\ 0 & P^{*} & O & P^{*} \\ 0 & O & P^{*} & O \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} O & O & O \\ 0 & P & O \\ 0 & O & P^{*} \\ 0 & O & O \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} O & O & O \\ 0 & P & O \\ 0 & O & O \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} O & O & O \\ 0 & O & O \\ 0 & O & O \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} O & O & O \\ 0 & O & O \\ 0 & O & O \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} O & O & O \\ 0 & O & O \\ 0 & O & O \\ 0 & O & O \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} O & O & O \\ 0 & O & O \\ 0$$

$$d[T-G-A-(CH2)nz]$$

$$d[C-C-C-T-G-A-(CH2)n2]$$

$$d[A-G-C-G-A-A-G-C-A-G-(CH2)nz]$$

$$\mathtt{d}\big[\mathtt{A-G-C-A-A-A-A-G-C-A-G-(CH}_2)_{\mathtt{n}}\mathtt{Z}\,\big]$$

$$d[C-T-G-C-T-T-T-(CH2)nz]$$

$$d[C-C-T-G-C-T-T-T-T-G-C-(CH2)nz]$$

10 
$$d\left[C-C-T-G-C-T-T-T-T-G-C-\left(CH_{2}\right)_{D}Z\right]$$

$$d[C-C-T-G-C-T-T-T-C-C-C-(Cii_2)_n Z]$$

$$d[T-C-G-T-C-G-(CH2)nz]$$

$$d[G-G-C-A-T-C-G-T-C-G-(CH2)nZ]$$

Les exemples suivants sont destinés à illustrer d'autres caractéristiques et avantages de l'invention, mais ne la limitent évidemment nullement.

## EXEMPLE I

5

10

15

20

25

30

T - T - T - T - (CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z'''

1) (DMTr)  $T + T + T + T + (CH_2)_5 z'''$ 

2) On fait réagir sous agitation pendant une nuit et à la température ambiante le tétranucléotide préparé précédemment avec une solution molaire en acide benzohydroxamique et en 1,8-diazabicyclo (5,4,0) undec-7-ène (DBU) dans la pyridine anhydre et en utilisant 10 équivalents d'acide benzohydroxamique-DBU par équivalent de phosphoester arylé à déprotéger. On neutralise le milieu réactionnel avec du DOWEX 50 (forme pyridinium), on filtre et lave la résine avec un mélange eau, MeOH (1:1, v/v), puis on chasse le solvant sous vide. Le résidu obtenu est traité avec de l'acide acétique à 80 % pendant 1 à 2 heures à la température ambiante. On élimine l'acide acétique sous vide par coévaporation plusieurs fois avec de l'éthanol ; on represe le résidu avec de l'eau puis on lave la phase aqueuse avec de l'éther. Le produit est purifié par chromatographie liquide à haute performance (HPLC) d'abord par échange d'Sen puis en phase inverse. Les temps de rétention du produit purifié sont donnés dans les tableaux I et II.

# EXEMPLE II

5

10

Cctathymidilate dérivé d'acide méthylphosphonique dont la configuration est sous forme de mélange de stéréoisomères.

$$H\left(0 - 0 - \frac{He}{P} - 0 - 0 - \frac{P}{P} - 0\right)_{4}^{-0} - (CH_{2})_{6} z''$$

(préparé selon le brevet français n° 83 01223) est traité pendant 2 heures à la température ambiante avec 4 ml d'une solution de pyridine-triéthylamine (2:1, v/v). On chasse le solvant sous vide puis on lave le solide obtenu avec de l'éther.

2) 
$$DMTr \left( 0 \downarrow 0 \begin{matrix} T & Me & T & 0 \\ 0 \downarrow & 0 - P - 0 \\ 0 & 0 \end{matrix} \right) \begin{matrix} Ar \\ 0 \\ 0 \end{matrix} OCNEt$$

Le dinucléotide DMTr0 
$$\downarrow 0$$
  $\downarrow 0$   $\downarrow 0$ 

est traité avec 1,5 ml d'acide benzène sulfonique (2 % en solution dans le chloroforme, méthanol, 7:3, v/v) à 0°C pendant 15 minutes. Le mélange est repris avec 20 ml de chloroforme et lavé avec une solution aqueuse de NaHCO $_3$  à 5 % puis séché sur Na $_2$ SO $_4$  et concentré sous vide. A ce

résidu on ajoute 0,12 mmole de diester préparé d'après II-1. Après avoir séché le mélange par coévaporation avec la pyridine, on ajoute au résidu 1,5 ml de pyridine anhydre et 0,3 mmole de MST et on laisse le mélange réactionnel à la température ambiante pendant 2 heures sous agitation puis on termine la préparation comme dans l'exemple I-1. Rendement = 65 %.

On opère comme dans l'exemple II-1 et l'exemple II-2

10 en remplaçant le composé

par le composé

5

15

DMTr 
$$\left(0, \begin{array}{c} T & \text{Me} & T & 0 \\ 1 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \end{array}\right)_{2}^{Ar} O-CNEt$$
,

on obtient l'octathymidylate qui est purifié sur silice en présence du système de solvants :  $CH_2Cl_2$ , eau, acétone (43:2:55, v/v).

4) 
$$DMTr \left( O \begin{array}{c} T & Me & T & O \\ I & I & I \\ O & P-O \\ II & O \end{array} \right) \begin{array}{c} Ar \\ O & P-O \\ II \\ O & O \end{array} \right) \left( CH_2 \right)_6 Z''$$

1 équivalent de diester 
$$DMTr \left( \begin{array}{ccccc} T & \text{Me} & T & O \\ \hline & I & I \\ O & -P - O \\ \hline & O & O \end{array} \right) \begin{array}{c} Ar \\ O & O \\ \hline & I \\ O & O \end{array}$$

(préparé par action de la triéthylamine sur le triester II-3 selon l'exemple II-1) est couplé avec la méthoxy-2-chloro-6 (w-hydroxyhexylamino)-9 acridine (2 équivalents) en présence de MST (3 équivalents) dans la pyridine anhydre. Après avoir détruit l'excès du réactif de couplage par addition d'eau glacée, le produit est extrait avec du chloroforme puis purifié sur gel de silice en présence du système de solvants : CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, eau, acétone (20:5:75, v/v).

10 5) La déprotection du composé II-4 est réalisée comme dans l'exemple I-2 sauf pour la désarylation qui nécessite environ 24 heures ; le produit est ensuite purifié par chromatographie liquide à haute performance (HPLC). Les tableaux I et II donnent les temps de rétention du produit purifié.

# EXEMPLES III et IV

5

20

Octathymidylates dérivés d'acide méthylphosphonique dont la configuration est sous forme d'isomère S (III) et d'isomère R (IV)

En partant de chacun des isomères S (ουα) et

Ar

T Me T 0

R (ouß) du dinucléotide DMTr 0 
$$\downarrow$$
 0-P-OCNEL  $\downarrow$  0

(préparés selon le brevet français n° 83 O1223) et en opérant selon l'exemple II en remplaçant la méthoxy-2 chloro-6 (ω-hydroxyhexylamino)-9 acridine par la méthoxy-2 chloro-6 (ω-hydroxypentylamino)-9 acridine, on a préparé les octathymidylates dont les groupes méthylphosphonates possèdent soit la configuration S (III) soit la configuration R (IV).

Les temps de rétention des produits purifiés sont réunis dans les tableaux I et II.

#### 10 EXEMPLE V

15

20

25

$$H\left(O \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} O \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c} He \\ O \end{array} \begin{array}{c} T \\ O \end{array} \begin{array}{c$$

Les groupes méthylphosphonates internucléotidiques possèdent la configuration S.

1) 
$$\begin{array}{c} T & \text{Me} \\ 1 & \text{O-P-O-}(CH_2)_5 Z'' \\ 0 & \text{O-P-O-}(CH_2)_5 Z'' \end{array}$$

Le 5'-O(diméthoxytrityl) thymidine-3' méthylphosphonate (préparé selon le brevet français n° 83 01223)
(1 équivalent) est traité pendant 2 heures sous agitation
à la température ambiante avec la méthoxy-2 chloro-6
(ω-hydroxypentylamino)-9 acridine (2 équivalents) en
présence de MST (3 équivalents). On détruit l'excès de
MST par addition d'eau glacée, extrait le produit formé
avec du chloroforme puis on purifie par chromatographie
sur gel de silice. Le produit est ensuite détritylé par
un traitement avec l'acide benzène sulfonique (2 % en
solution dans le chloroforme, méthanol (7:3, v/v) à 0°C

pendant 15 minutes. Le mélange est repris avec du chloroforme et lavé avec une solution aqueuse de NaHCO<sub>3</sub> à 5 % puis séché sur Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> et concentré sous vide. Le produit est purifié par chromatographie sur gel de silice.

5 2) En couplant l'isomère S du tétranucléotide

DMTr 
$$\left(0, \begin{bmatrix} T & N_{ie} & T & 0 \\ -0 & P & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} O & P & O \\ 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} O & O & O \\ 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} O & O & O \\ 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} O & O & O \\ 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} O & O & O \\ 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} O & O & O \\ 0 & 0 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} O & O & O \\ 0 & 0$$

MST (3 équivalents) et en opérant comme dans l'exemple I, on a obtenu le pentathymidylate dont le temps de rétention en HPLC est donné par le tableau II.

## EXEMPLE VI

10

1) d bz A 
$$\frac{1}{+}$$
 (CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z"

Le composé (DMTr)dbzA+(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z" (! mmole)

(brevet français n° 83 01223) est traité pendant 15 minutes à 0°C avec 10 ml d'une solution d'acide benzène sulfonique à 2 % dans le chloroforme, méthanol (7:3, v/v). La solution est reprise avec du chloroforme et lavée avec une solution aqueuse de NaHCO<sub>3</sub> à 5 % puis séchée sur Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> et concentrée sous vide.

# 2) (DMTr) dT + ib G - Ar

Le dinucléotide (DMTr)  $dT_+ibG_+CNEt$  (1,2 mmole) (préparé selon le brevet français n° 83 Ol223) est traité pendant 2 heures à la température ambiante avec 3 ml d'une solution de pyridine-triéthylamine (2:1, v/v). On chasse le solvant sous vide puis on lave le solide obtenu avec de l'éther.

# 3) (DMTr) dT + ib G + bz A + (CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> z"

Les composés dbzA<sub>+</sub>(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z" et (DMTr)dT<sub>+</sub>ibG-Ar

sont mélangés puis séchés par coévaporation plusieurs fois
avec la pyridine anhydre. A ce résidu on ajoute 10 ml
de pyridine et 3 mmoles de MST puis on laisse 1 à 2 heurer
sous agitation à la température ambiante. On uétruit l'excépt
du réactif de couplage par addition de l'eau glacée, on
extrait le produit avec du chloroforme puis on sèche la
solution chloroformique sur Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Après avoir chassé le
solvant sous vide, le produit est purifié sur gel de
silice en utilisant successivement les systèmes de solvant
CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>,H<sub>2</sub>O,acétone (46:2:52 et 40:2:58, v/v).

- 20 4) Le trinucléotide VI-3 (1 équivalent) est traité pendant une nuit à la température ambiante avec une solution molaire de C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-C-NHOH-DBU dans la pyridine (on O utilise 10 équivalents de C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-C-NHOH-DBU par équivalent
  - utilise 10 équivalents de C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-C-NHOH-DBU par équivalent O
- de groupe arylphosphoester à déprotéger). A cette solution on ajoute ensuite 2 volumes de solution de soude molaire dans MeOH, H<sub>2</sub>O (2:1, v/v) puis on continue l'agitation pendant 2 jours à la température ambiante. Après avoir neutralisé le mélange réactionnel avec une résine anionique

(forme pyridinium), on chasse le solvant sous vide, puis on traite le résidu obtenu pendant 1 à 2 heures à la température ambiante avec de l'acide acétique à 80 %. On termine la préparation comme dans l'exemple I.

Le temps de rétention du produit purifié est donné dans le tableau II.

#### EXEMPLES VII à XVI

5

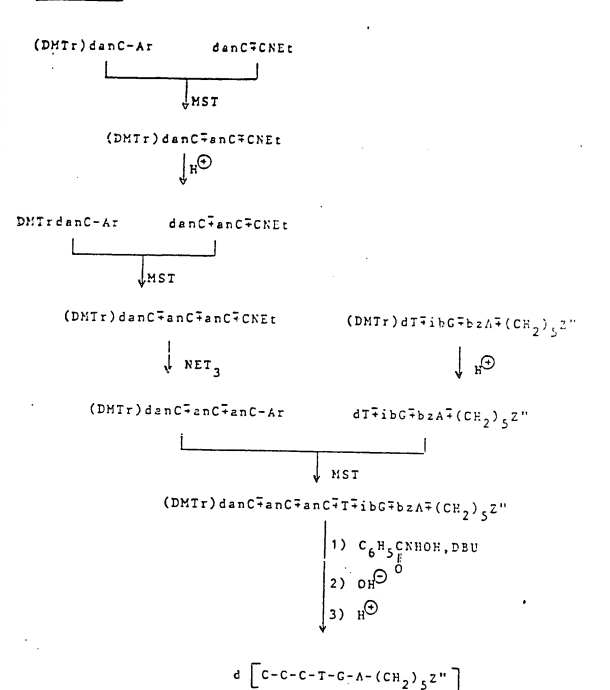
10

15

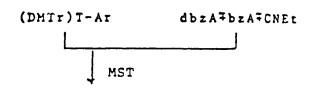
20

En utilisant des oligonucléotides intermédiaires préparés selon les procédés décrits dans le brevet français n° 83 01223 et en opérant comme dans l'exemple VI pour les étapes de détritylation, de décyanoéthylation et de couplage, on prépare les oligonucléotides protégés selon les schémas donnés ci-après ; on élimine ensuite les groupements protecteurs comme dans l'exemple VI en augmentant la durée de déprotection pour des séquences plus longues (2 jours pour la désarylation avec le couple acide benzohydroxamique-DBU). Les oligonucléotides déprotégés VII à XVI sont ensuite purifiés par échange d'ion puis en phase inverse sur C<sub>18</sub>. Les tableaux I et II donnent les temps de rétention des composés préparés.

# EXEMPLE VII



# EXEMPLE VIII

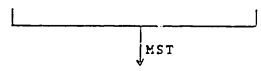


NEt<sub>3</sub>

(DMTr)dT+bzA+bzA+CNEt (DMTr)danC+anC+T+ibG+bzA+(CH2)5Z"

TA-AzdŦAzdŦTb(TTMD)

danCfanCfanCfTfibGfbzAf(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"



(DMTr)dTFbzAFbzAFanCFanCFanCFTFibGFbzAF(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"

1) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CNHOH, DBU

2) OH

3) H

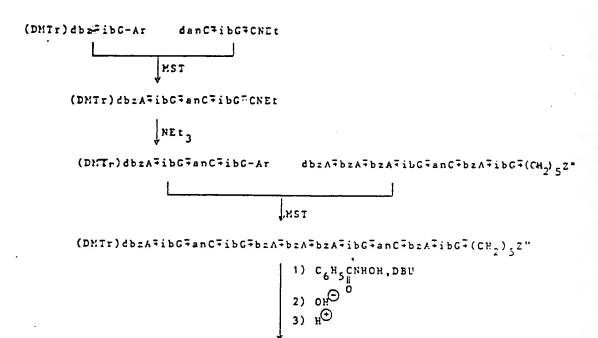
1

d [T-A-A-C-C-C-T-G-A-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>z"]

### EXEMPLE JX

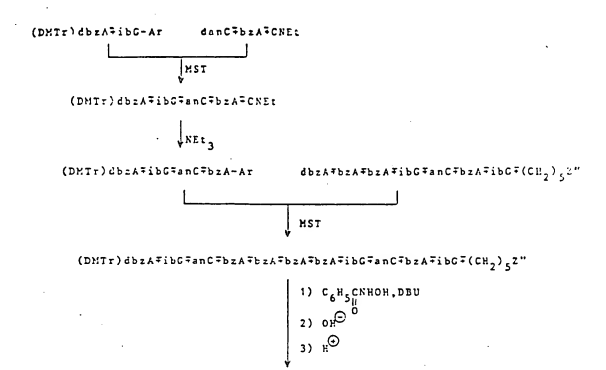
(DMTr)dbzA∓ibG-Ar danCFbzAFCNEt MST (DMTr)dbzAFibGFanCFbzAFCNEt (DMTr)dbzA-bzA-Ar dbzAFibGFanCFbzAFCNEt MST (DMTr)dbzAFbzAFbzAFibGFinCFbzAFCNEt NEt<sub>3</sub> (DMTr)dbzA+bzA+bzA+ibG+znC+bzA-Ar dibG+(CH2)5" MST (DMTr)dbzA+bzA+bzA+ibG+anC+bzA+ibG+(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z" 1) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CNHOH, DBU 2) OE<sup>©</sup> 3) H<sup>®</sup> d[A-A-A-G-C-A-G-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"]

### EXEMPLE X



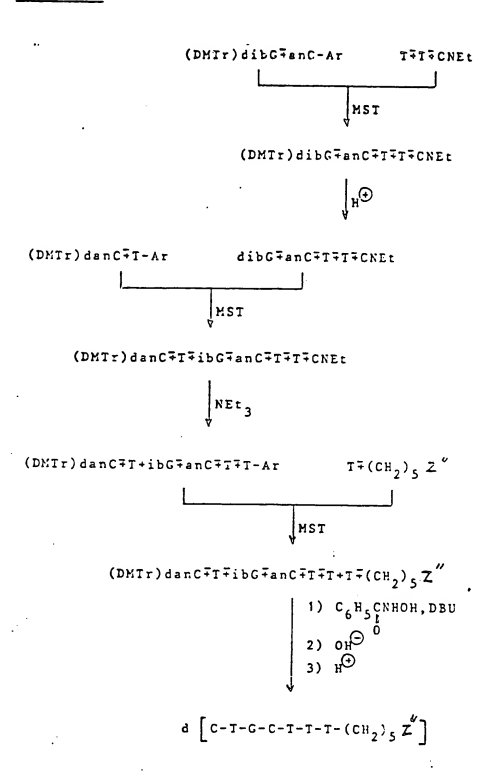
d [A-G-C-G-A-A-A-G-C-A-G-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>z"]

## EXEMPLE XI



d [A-G-C-A-A-A-G-C-A-G-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"]

# EXEMPLE XII



# (DMTr) danC7T7ibG7anC7T7T7CNEt

: ?

(DMTr)danC-Ar danC+T+ibG+anC+T+T+CNEt

MST

(DMTr)danCfanCfTfibGfanCfTfTfCNEt

Not 3

(DMTr)danC=anC=T=ibG=anC=T=T -Ar dT=T=ibG=anC=(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z'

MST

(DMTr)danC7anC7T7ibG7anC7T7T7T7TibG7anC7(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub> Z"

1) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CNHOH, DBU

2) OH

3) H

•

d [C-C-T-G-C-T-T-T-G-C-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"]

# EXEMPLE XIV

(DMTr)danCFanCFTFibGFanCFTFT-Ar dTFanCFibGFanCF(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"

(DMTr)danC $\mp$ anC $\mp$ T $\mp$ ibG $\mp$ anC $\mp$ T $\mp$ T $\mp$ T $\mp$ anC $\mp$ ibG $\mp$ anC $\mp$ (CH $_2$ ) $_5$ Z"

1) C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>CNHOH, DBU

2) OH

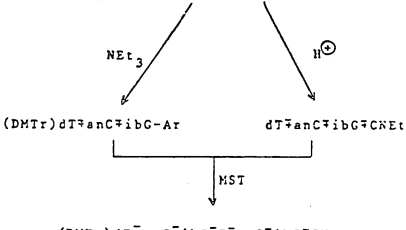
3) H

1

d [C-C-T-G-C-T-T-T-C-G-C-(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"]

# EXEMPLE XV

(DMTr) dT=anCibG=CNEt



(DMTr)dT=anC=ibG=TT=anC=ibG=CNEt

| NEt 3

(DMTr)dT=anC=ibG=T=anC=ibG=(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"

# EXE IFU. AVA

(DMTr)dibGFibGFanCFbzAFCNEt (DMTr)dTFanCFibGFTFanCFibGF(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>

NEt<sub>3</sub>

(DMTr)dibGFibGFanCFbzA-Ar dTFanCFibGFTFanCFibGF(CE<sub>2</sub>).

(DMTr)dibGFibGFanCFbzAFTFanCFibGFTFanCFibGF(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Z"

1) C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CNHOH, DBU 2) OH O 3) H

d  $\left[G-G-C-A-T-C-G-T-C-G-\left(CH_{2}\right)_{5}Z''\right]$ 

1

TABLEAU I

Exemple			Système de	1 1	solvants	ant	s)					Tem	b sc	<u>e</u>	Temps de zétention
н	Λ-C,	A-C, gradient	linéaire	de 0	νο.	30	صه ا	en C	en	15	a l	0	l E	000	
II	Λ-D,	gradient	linéaire	de 0	رم د	30	رم ص	en D				\ <b>~</b>			100
III	A-D,	gradient	linéaire	de o	ΑŪ	30	ص ص	en D	en			. 4			
IV	Λ-D,	gradient	linéaire	de 0	<b>/</b> 5	30	ون دنو	en D	en	15		. 4	E		
VII	B-D,	gradient	linéaire	qe o	æ	50	e e	en D	en	15	пш	80		26	ວ
VIII	B-D,	gradient	linéaire	de 0	rσ	50	eo O	en D	en	1.5	E E	6			S S S
IX	B-D,	gradient	linéaire	de o	M	20	æ e	en D	en	20	C E	11			ט פו פי פי
×	B-D,	gradient	linéaire	de o	νū	20	<b>₩</b>	en D	en	20	m L	14			5 68
XI	B-D,	gradient	linéalre	qe o	<b>4</b> 3	20	ص ص	en D	en	20	E E	15			
XII	B-D,	gradient	linéaire	de o	<b>/</b> □	40	ن صو	en D	en	15	E				
XIII	B-D,	gradient	linéaire	de o	Æ	40	s en	u D	en	15	u u			17	S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
ΛΙΧ	B-D,	gradient	linéaire	de O	ر ا	40	% en	u D	erı	15	r E				ט נ נ
> :	B-D,	gradient	linéaire	de 0	<b>4</b> 5	50 %	s en	0 0	en	15	LE LE	11 1			Sec
XVI	B-D,	B-D, gradient	linéaire	de O	ΑΔ	50 %	en 1	Ωι	cn	20	пm	171	E CE		. sec
				1		1									

HPLC, colonne polyanion HR 5/5 (Pharmacia), débit 1 m.1/mn

 $\Lambda$  : 10<sup>-3</sup> M phosphate de potassium (pii = 6)

:  $10^{-2}$ M phosphate de potassium (pH = 6)

(0.2 M) phosphate de potassium (pH = 6): 1 M phosphate de potassium (pH = 6)

Exemple	Système de sol'as	Temps de rétention
Н	$A_1^{-B_2}$ , isocratique avec 65 % de $B_2$	6 mn 38 sec
II	в'2	6 mn
Iti	$\Lambda_1$ -B <sub>2</sub> , isocratique avec 94 % de B <sub>2</sub>	3 mn 24 sec
۱۷	$\lambda_1 - B_2$ , isocratique avec 94 % de $B_2$	3 mn 30 sec
٥	В2	10 mn
I N	$\Lambda_1-B_2$ , isocratique avec 80 % de $B_2$	6 mn 50 sec
IIA	$\Lambda_1 - B_2$ , isocratique avec 65 % de $B_2$	6 mn 41 sec
IIIA	$\Lambda_1^- B_2$ , isocratique avec 65 % de $B_2$	2 mn 42 sec
XI	$\Lambda_1 - B_2$ , isocratique avec 60 % de $B_2$	6 mn 45 sec
×	$\Lambda_1^{-1} = 3$ , isocratique avec 48 % de $B_2$	4 mn 35 sec
XI	$\Lambda_1^{B_2}$ , isocratique avec 48 % de $R_2$	5 mn 36 sec
XII	$\Lambda_1 - B_2$ , isocratique avec 60 % de $B_2$	7 mn
XIII	$A_1 - B_2$ , isocratique avec 48 % de $B_2$	4 mn 19 sec
XIV	$A_1 - B_2$ , 1socratique avec 48 % de $B_2$	6 mn
	$\Lambda_2$ - $\mathbb{R}_2$ , isocratique avec 65 % de $\mathbb{B}_2$	5 mn
17.7.	$h_2$ - $h_3$ , isocratique avec 50 % de $f B_2$	5 mn
	celenne Lichrosorbe RP-18 (Merck) ; débit : 1,2 ml/mm	
	: CHyCN AAC, ean (18:88:794, v/v)	
, . ` .	: CH (**) ALC, ear (90:88:722, V/V)	
	7. 7. 4. 4. 8. (216:79:605, 9/v)	
	216:79:6(8, 9/v)	
	many of the State Community of the part	5.43
	min andtate and appropriate	(6/5 = Hz) sp

## EXEMPLE XVII

Action des composés I sur l'expression du gêne 32 du phage T4

Le tableau III donne la séquence du gène 32 du phage T4 au voisinage du site d'initiation de la traduction de l'ARN messager. Le brin supérieur (codant) correspond à la séquence de cet ARN messager (en remplaçant T par U). La traduction de l'ARN messager est régulée par le produit du gène 32 (protéine 32 ou gp 32). Les oligonucléotides de formule générale I qui ont été synthétisés et décrits dans le brevet français n° 83 01223 sont représentés dans la partie inférieure. Ils sont complémentaires de séquences répétées situées en amont de la séquence "Shine et Dalgarno" responsable de la fixation de ribosomes. Les trois composés I synthétisés comportent 5, 10 ou 15 nucléotides ; ils sont liés par leur groupement 3'-phosphate au groupe méthoxy-2-chloro-6-(w-pentylamino)-9-acridine, schématisée par (CH<sub>2</sub>) 5Acr.

L'effet de ces oligonucléotides sur la synthèse de la protéine gp 32 a été étudié dans un système de transcription-traduction in vitro préparé à partir de la souche D10 d'E. coli, appelé S-30. Ce système comporte les macromolécules et les organites nécessaires à la transcription et à la traduction d'un ADN exogène comportant les sites de régulation pour ces processus. L'ADN utilisé est le plasmide pKH13 décrit par H.M. KRISCH et B. ALLET (1982) Proc. Nat. Acad. Sci. 79, p. 4937-4941. Ce plasmide construit à partir de pBR322 comporte une insertion de 2 000 nucléotides provenant du génome de T4, dont le gène 32 portant une mutation ambre en position 116 de la chaîne protéique. Celui-ci dirige la synthèse d'une protéine

raccourcie (qp 32) par rapport à la protêine 32 normale. Cette protéine raccourcie ne régule pas sa propre synthèse contrairement à la protéine 32 complète. Dans le système S-30, la synthèse de protéines commandée par pKH13 est effectuée en présence de méthionine 35s; l'analyse est faite sur gel de polyacrylamide à 15 %, révélé par autoradiographie. On constate que l'oligonucléotide de même séquence ne portant pas l'agent d'intercalation n'a pas d'effet sur la synthèse de pg'32. Un 8-mère (T-)8(CH2)6 Acr) dont la séquence n'est pas complémentains d'une séquence du gène 32 n'a aucun effet sur la synthèse de gp'32. Le 15-mère couplé à l'acridine inhibe également la synthèse de la protéine gp'32. Le même oligonucléotide sans intercalant n'a pas d'activité. Les résultats obtenus démontrent qu'il est possible d'inhiber l'expression d'un gène défini par bloquage de sa traduction à l'aide d'eligonucléotides liés à un agent d'intercalation lorsque la séquence de l'oligonucléotide est complémentaire d'une séquence portée par l'ARN messager.

TABLEAU III

GENE 32 - PHAGE T4

DALGARNO SHINE SEQUENCES REPETEES

OLIGONUCLECTIDES STRTHETIQUES

### EXEMPLE XVIII

Action des composés VI, VII, VIII sur la transcription du gêne de la  $\beta$ -lactamase

Le tableau IV donne la séquence du gène <u>bla</u> de la β-lactamase porté par le plasmide pBR322 et le transposon Tn3 et qui est responsable de la résistance des bactéries aux antibiotiques de la famille des β-lactames (pénicilline, ampicilline ...). Le gène porté par le plasmide pBR322 provient originellement d'une bactérie du type Salmonella paratyphi B.

Le tableau IV indique le site d'initiation de la transcription du gène <u>bla</u> (position + 1 sur la séquence). En dessous se trouve indiquée la région supposée ouverte par la RNA polymérase lorsqu'elle se fixe sur le promoteur du gène <u>bla</u>. Dans la partie inférieure du tableau IV sont rappelés les trois oligonucléotides liés à l'agent d'intercalation Z" (ici représenté par (CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>Acr)

La transcription du gêne bla par la RNA polymérase d'E. coli (produit Boehringer) a été suivie à la fois sur le plasmide pBR322 et sur un fragment de 750 paires de bases contenant le promoteur et une partie importante du gêne bla. Ce fragment a été obtenu par action des enzymes de restriction PstI et EcoRI. En utilisant trois nucléotides triphosphates (ATP, GTF et GTF) en excès (100 fois) par rapport à l'UTP marqué par un en position a, on obtient des transcrits de courte marqués radioactivement. Ces transcrits sont séparés de polyacrylamide en présence d'urés 7 M et révelés y de autoradiographic. Pour assurer une initiation spécie de la transcription, un dinucléoside monophosphate de peut être ajouté au système de transcription.

L'étude de l'effet des composés des exemples VII et VIII sur la transcription du gène <u>bla</u> a permis de constater que ces deux composés bloquent la transcription du gène à 37°C. L'effet est spécifique : en effectuant l'étude sur le plasmide pBR322 qui porte plusieurs gènes, seulement une partie des transcrits est affectée par les composés des exemples VII et VIII, ceux qui sont initiés au niveau du promoteur du gène <u>bla</u>. L'effet observé requiert la présence de l'agent d'intercalation : un oligonucléotide de même séquence que VII et VIII n'a pas d'effet sur l'initiation de la transcription du gène <u>bla</u>. Une longueur minimum de l'oligonucléotide est nécessaire : le composé VI (trois nucléotides) n'a aucun effet.

Ces expériences démontrent qu'il est possible de bloquer sélectivement l'expression d'un gêne de résistance à un antibiotique en inhibant l'initiation de la transcription de ce gène. La spécificité est obtenue par synthèse d'une séquence d'oligonucléotide complémentaire du brin non codant de l'ADN du voisinage du site d'initiation de la transcription (en amont).

# (E''E P'A (TA3) - REGION D'INITIATION DE LA TRANSCRIPTION

A C T C T G T T A T | T G G G A C T A T T T A C G A A G T T A T Y A T A A C T T T T C C C T T C T C A G A C T C - 10 region

REGION OUVERTE PAR IA RNA POLYMERASE

35

S'---AGACANTAACCCTGATAAA-

 $\begin{array}{c} \mathsf{T} \; \mathsf{G} \; \mathsf{ACH} \lambda_{\mathsf{S}} \mathsf{Acr} \\ \mathsf{C} \; \mathsf{C} \; \mathsf{C} \; \mathsf{T} \; \mathsf{C} \; \mathsf{ACH}_{\mathsf{Z}} \rangle_{\mathsf{S}} \mathsf{Acr} \\ & : \; \mathsf{A} \; \mathsf{A} \; \mathsf{C} \; \mathsf{C} \; \mathsf{C} \; \mathsf{T} \; \mathsf{C} \; \mathsf{Ach}_{\mathsf{Z}} \rangle_{\mathsf{S}} \mathsf{Acc} \end{array}$ 

OLI CONCOLEO CONTRA STRINETIQUES

# EXEMPLE XIX

10

15

20

25

30

Activités inhibitrices de la multiplication du virus SV40

Le virus SV40 est caractérisé par un génome d'ADN circulaire à double brin. La réplication de l'ADN démarre dans un site déterminé du génome, appelé "origine de réplication", constitué d'environ une centaine de nucléotides. Une séquence de 17 paires de bases A.T., et plus particulièrement un double brin polydA.polydT, se trouvent à l'intérieur de l'origine de réplication. L'existence de cette séquence polydA.polydT permet d'envisager le blocage de l'initiation de la réplication virale par le biais d'un oligothymidilate couplé à une molécule intercalante.

L'effet de différents composés a été examiné vis-à-vis de la multiplication du virus SV40 en cultures de cellules rénales de singe (cellules CV1) :  ${\rm HO(CH_2)}_5{\rm Acr}$ ,  ${\rm T-T-T-T-Et}$ ,  ${\rm T-T-T-T-T-C(CH_2)}_5{\rm Acr}$ ,  ${\rm T-T-T-T-T-T-Et}$  et  ${\rm T-T-T-T-T-T-T-(CH_2)}_6{\rm Acr}$ , (les composés  ${\rm (T-)}_4{\rm (CH_2)}_5{\rm Acr}$  et  ${\rm (T-)}_8{\rm (CH_2)}_6{\rm Acr}$  sont obtenus selon le brevet français n° 83 01223).

Des monocouches de cellules CV1 obtenues après culture à 37°C, 10 % CO<sub>2</sub>, en boites de Pétri de 9 cm<sup>2</sup>, sont vidées de leur milieu de culture (milieu Eagle modifié par Dulbecco contenant 7 % de sérum de veau fétal, 2 mM glutamine, 0,22 % de bicarbonate sodique, 40 µg/ml de pénicilline et 40 µg/ml de streptomycine) et inoculées avec 0,2 ml d'une suspension de SV40. La dilution de virus dans un tampon phosphate isotonique a été choisie de façon telle à obtenir dans les cultures témoins environ 75 % de destruction cellulaire (75 % d'effet cytopathogène) après 3 jours d'incubation. Après 1 heure de contact à 37°C,

Dinoculum est retiré et 2 ml du même milieu contenant ou non les produits à étudier sont ajoutés. Après 3 jours d'incubation à 37°C, sous une atmosphère à 10 % de CO<sub>2</sub>, les couches cellulaires sont examinées à l'aide d'un microscope inversé (25 x 10). Des cultures de cellules non infectées par le virus et traitées avec les produits ont été aussi examinées pour déceler des effets cytotoxiques éventuels. Les pourcentages de destruction cellulaire dans les cultures infectées (effet cytopathogène) et dans les cultures non infectées (effet cytotoxique des produits) sont indiqués dans le tableau V.

PRODUIT		routcentage de destruction cellulaire	arrent cellulaire
	CONCENTRATION on U.g/ml	Cultures infectées par SV40 (effet cytopathogène)	Cultures non infectfes (effet toxique)
O cultures	O cultures témoins O	75	0
$Act(CH_2)_5OH$	0.25	7.5	0
<b>.</b>	0.5	50	0
	1.0	7.5	20 (Toxique)
	2.0	001	100 (Toxique)
(T-)4(CH2)5Acr	20	. 77	0
	07	33	0
	80	21	0
(T-) <sub>4</sub> Et	20	. 52	0
	40	70	0
	80	79	20
(T-) <sub>8</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> Acr	20	\$0	0
	07	0	0
	80	0	
$(T_{\overline{\tau}})_8^{\mathrm{Et}}$	50	50	0
	70	50	0
	P <sub>(</sub>	50	0 (Toxique)

Des faibles inhibitions de la multiplication virale (jugée par l'effet cytopathogène) sont obtenues avec les oligothymidilates non couplés à de l'acridine. Les produits (T-) ¿Et et (T-) get donnent respectivement 64 % et 50 % d'effet cytopathogène par rapport à 75 % dans les cultures non traitées. En revanche, les deux oligothymidilates comportant le groupe acridine  $(T-)_2(CH_2)_5Acr$  et  $(T-)_8(CH_2)_6Acr$  à la concentration de 40 µg/ml diminuent, (T-)4 (CH2)5Acr, ou empêchent complètement, (T-) 8 (CH<sub>2</sub>) 6 Acr, l'effet cytopathogène. A 80 Lg Na cet effet inhibiteur est maintenu ou accru sans qu'on puisse constater, dans les cultures non infectées, les effets cytotoxiques observés dans le cas des oligonucléotides non couplés à l'acriline. L'intercalant Acr(CH<sub>2</sub>)<sub>5</sub>OH n'exerce pas d'effet inhibiteur significatif sur la multiplication virale à 0,25 et à 0,5 µg/ml. A 1 et à 2 µg/ml, ce produit se révèle toxique pour des cellules non infectées. En vue d'apprécier la sélectivité de son action anti-SV40, le produit (T-), (CH2), Acr a été examiné aussi vis-à-vis de la multiplication du virus grippal A/Victoria  $(H_3N_2)$  (en cultures de cellules rénales MDCK) et des virus de l'herpès type 1 et du rhinovirus 1B (en cultures de cellules embryonnaires MRC<sub>5</sub>). Aucune inhibition de l'effet cytopathogène n'a été constatée. Le produit  $(T-)_{g}(CH_{2})_{h}$ Acr a été examiné également pour son effet inhibiteur éventuel de la multiplication du virus grippal et dans ce même test il a étà trouvé inactif. Ces résultats indiquent que des oligothymidilates couplés à une acridine exercent des activités inhibitrices sélectives vis-à-vis de la réplication d'oc virus (SV40) contenant dans son origine de réplication Sea séquences complémentaires correspondantes.

10

15

20

25

## EXEMPLE XX

Activités inhibitrices de la multiplication de virus grippaux

Le génome des virus grippaux consiste en ARNs en simple brin, segmenté en 8 fragments. Sauf dans le cas de l'ARN qui code pour la neuraminidase (bis cistronique), les autres ARNs codent chacun pour un seul gène viral. La structure primaire de ces ARNs en position 3' est bien conservée parmi chacun de ces fragments et parmi les différents variants antigènes de virus grippal du même type (A, B, C) qui ont été examinés. Cette séquence est : UCG(C)UUUCGUCC pour les 12 premiers nucléotides. De ce fait, découle la possibilité d'interférer avec la réplication de plusieurs souches de virus grippal par le biais d'oligonucléotides complémentaires de cette séquence et couplés à un intercalant (acridine).

L'effet des composés des exemples IX, X et XI a été étudié vis-à-vis de la multiplication des deux virus grippaux A/Victoria et A/Philippines (tous les down  $\mathbb{M}_{q}\mathbb{M}_{q}$ ) en cultures de cellules MDCK. Des plaques (24 puits, 2 cm<sup>2</sup>) contenant des monocouches cellulaires ont été vidées de leur milieu de culture (milieu MEM avec sels de Earle, contenant 10 % de sérum de veau fétal. 0,22 % de bicarbonate sodique, 40 µg/ml de pénicilline et 40 µg/ml de streptomycine) et inoculées avec 0,1 ml du produit à tester, O,1 ml d'une suspension virale (à une dilution choisie de façon telle à obtenir après 3 jours de culture une destruction cellulaire -effet cytopathogène- complète) et 0,8 ml de milieu MEM (sels de Earle) contenant 5 µg/ml de trypsine, 0,22 % de bicarbonate sodique, 40 µg/ml de pénicilline et 40µg/ml de streptomycine.

pour recherche les effets cytotoxiques éventuels de ces produits. Les laques ont été incubées à 37°C, sous une atmosphère à 10 % CO<sub>2</sub>. Après 3 jours d'incubation, 1 ml de glutaraldéhyde à 5 % est ajouté par puit. 20 minutes après, les puits sont vidés et les couches cellulaires fixées sont colorées avec une solution éthanolique (14 %) de crystal violet à 0,1 % pendant 20 minutes. Après rinçage à l'eau, la destruction des couches est évaluée au microscope et exprimée en pourcentage (0 % : couche intacte ; 100 % : couche entièrement détruite).

Les pourcentages de destruction cellulaire dans les cultures infectées (effet cytopathogène) et dans les cultures non infectées (effet cytotoxique) sont indiqués dans le tableau VI.

TABLEAU VI

Les résultats obtenus indiquent que le produit de exerce des effets inhibiteurs vis-à-vis de la multiplication des deux virus grippaux à des concentrations (150 et 300 µg/ml) qui sont dépourvues de cytotoxicité sur des cultures cellulaires non infectées. Les produits X et XI sont presque totalement inactifs (sauf une faible inhibition sur le virus A/Philippines à 300 µg/ml pour le produit X). Comme cela est indiqué dans le tableau VI, le composé Acr(CH2)OH est dépourvu d'activité. Ces résultats indiquent que des oligonucléotides couplés à un intercalant, par exemple le composé IX, peuvent être utilisés comme inhibiteurs de la multiplication de virus grippaux.

# Pénétration dans les cellules en culture

5

10

15

20

25

Des cellules en culture ont été incubées en présence des oligonucléotides liés de façon covalente au dérivé intercalant de l'acridine. La pénétration a été suivie en mesurant la fluorescence de l'intercalant de façon qualitative (observation et prise de clichés en microscopie de fluorescence) et de façon quantitative (microspectrofluorimétrie). La fluorescence verte de  $(T-)_8(CH_2)_6Acr$  est clairement visible dans les cellules de Lewis (tumeur humaine du poumon), dans les cellules EL2 de souris ou dans des cellules CV1 de rein de singe. La pénétration a lieu dans des temps très courts. En 15 minutes, la fluorescence intracellulaire a atteint son maximum. Le spectre de fluorescence enregistré par microspectrofluorimétrie sur une cellule isolée est blos celui attendu pour le dérivé de l'acridine utilisé 183 à son oligodésoxynucléotide.

# **ABREVIATIONS**

Dans la description, on utilise la représentation condensée des nucléotides suivante :

qui correspond à la formule développée :

sur laquelle ont été mentionnées les extrémités (3') et (5').

Dans la présente description, les abréviations ci-après sont utilisées

A 2'-déoxyadénosine

C 2'-déoxycytidine

G 2'-déoxyguanosine

bzA N-benzoyl-2'-déoxyadénosine

anC N-anisoy1-2'-déoxycytidine

ib G N-isobutyry1-2'-déoxyguanosine

ODN oligodésoxyribonucléotide

Ar parachlorophényle

CNEt \(\beta\)-cyanoéthyle

Me méthyle

Et éthyle

DMTr diméthoxytrityle

MST mésitylènesulfonyltétrazolide

DMT diméthyl-1,5-tétrazole

T thymidine

z": 0000

TEA triéthylamine

CCM chromatographie sur couche mince

Dans les formules (DMTr)dbzA + anC + ibG + T - Ar, la liaison phosphodiester est représentée par un trait et la liaison phosphotriester est représentée par le symbole  $(\frac{1}{+})$ , chaque phosphate est protégé par le groupe p-chlorophényle (Ar).

## REVENDICATIONS

- 1) Application de composés oligonucléotides liés à un agent intercalant pour le blccage sélectif d'une séquence d'acide nucléique, dans laquelle ces composés sont constitués par un oligonucléotide ou un oligodésoxy-nucléotide constitué d'un enchaînement de nucléotides naturel ou modifié complémentaire de la séquence d'acide nucléique à bloquer sélectivement, sur lequel se trouve fixé par une liaison covalente un groupe d'intercalation.
- 2) Application selon la revendication 1, caractérisée en ce que la séquence d'acide nucléique constitue tout ou partie d'une séquence impliquée dans l'initiation, la propagation ou la terminaison de la réplication d'un acide nucléique, de la transcription d'un ou plusieurs gênes et/ou de leur traduction.
- 3) Application selon l'une des revendications l et 2, dans laquelle les composés ont la formule :

dans laquelle :

10

15

les radicaux B peuvent être identiques ou différents et représentent chacun une base d'un acide nucléique naturelle ou modifiée ;

les radicaux X, qui peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un oxoanion O, un thioanion O, un groupe alkyle, un groupe alcoxy, aryloxy, alcoxy ou alkyle substitué par un hétérocycle azoté, un groupe aminoalkyle, un groupe aminoalcoxy, un groupe thioalkyle ou un groupement -Y-Z;

h el A', qui peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupement +Y-Z dans lequel :

Y représente un radical alcoylène droit ou ramifié -alk- ou un radical E  $- \frac{P}{I} - O - alk - dans lequel$ 

E peut avoir les mêmes significations que X; ou bien un radical  $-Y^*-0-Y'$  où  $Y^*$  et Y' peuvent avoir les significations données pour Y; et

Z est un radical correspondant à un agent d'intercalation;

J représente un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ;

n est un nombre entier y compris O.

4) Application selon la revendication 3, caractérisée en ce que l'agent d'intercalation Z est choisi parmi les composés polycycliques ayant une configuration plane.

15

- 5) Application selon la revendication 4, caractérisée en ce que Z est choisi parmi l'acridine, la furocoumarine ou l'ellipticine.
- 6) Application selon l'une des revendications l à 5, caractérisée en ce que le radical B est un radical correspondant à la thymine, l'adénine, la 2-aminoadénine et ses dérivés substitués, par exemple sur le N<sup>6</sup>, par un groupe aminoalkylène ou par un groupe azidophénylalkylène, la cytosine, la guanine ou la guanine substituée sur le C<sup>6</sup>, par exemple par un groupe (w-alkylène)-9-acridine, la 8-(w-aminoalkyl)-aminoadénine et ses dérivés substitués sur le NH<sub>2</sub> en w par un groupe acridine; l'uracile, la 5-bromo-uracile, le 8-azidoadénine ou un dérivé photo-activable des bases.

p

7; Application selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le radical Z est choisi parmi:

8) Application selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que B est choisi parmi, T, G, A, C et U; X est choisi parmi 0  $\stackrel{\frown}{-}$ , méthyle, éthyle, propyle, méthoxy, éthoxy, propoxy et J = H.

9) Application selon la revendication 1, caractérisée en ce que les composés sont choisis parmi :

$$(T-)_n(Cil_2)_n^z$$

$$| \left( 0 \right)^{T} \left( 0 \right)^{\frac{NC}{p}} \left( 0 \right)^{\frac{NC}{$$

$$H\left(0 - 0 - \frac{1}{p} - 0 - 0 - \frac{1}{p} - 0 - \frac{1}{p} - 0 - \frac{1}{p} - 0 - 0 - \frac{1}{p} - 0 - 0 - \frac{1}{p} - 0 - \frac{1}{p} - 0 - \frac{1}{p} - \frac{1$$

$$d[T-C-A-(CH_2)_nZ]$$

$$d\left[C-C-C-T-G-A-\left(CH_2\right)_nZ\right]$$

$$d[T-A-A-C-C-C-T-G-A-(Cii_2)_n^Z]$$

$$d[A-A-A-G-C-A-G-(CH2)nZ]$$

$$d[A-G-C-G-A-A-A-G-C-A-G-(CH2)nz]$$

$$d[A-G-C-A-A-A-A-G-C-A-G-(CH2)nZ]$$

$$d[C-T-G-C-T-T-T-(CH_2)_nZ]$$

$$d[C-C-T-G-C-T-T-T-T-G-C-(CH2)nZ]$$

$$_{iO}$$
  $d[C-C-T-G-C-T-T-T-G-C-(CH2)nz]$ 

$$d[C-C-T-G-C-T-T-T-C-G-C-(CH2)nz]$$

$$d[T-C-G-T-C-G-(CH_2)_nZ]$$

$$d[C-G-C-A-T-C-G-T-C-G-(CH2)nz]$$

dans lesquels 2 est un agent intercalant.

- 10) Application selon l'une des revendications l à 9, caractérisée en ce qu'on bloque la réplication ou le développement d'un virus, d'une bactérie ou d'un parasite.
- 11) Application selon la revendication 10, caractérisée en ce que la séquence d'oligonucléotides ou d'oligodésonucléotides est complémentaire d'une région de régulation, d'initiation ou de propagation de la réplication.
- 12) Application selon l'une des revendications l à <sup>9</sup>, caractérisée en ce qu'on bloque l'expression d'un gène codant pour un facteur de résistance aux antibiotiques, aux antiviraux ou aux antiparasitaires.
- 13) Application selon l'une des revendications 10et 11, caractérisée en ce que le virus est le virus de la grippe ou le virus de l'herpès.
- 14) Application selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que la séquence d'oligonucléotides ou d'oligodésoxynucléotides est complémentaire d'une partie essentielle assurant l'expression d'un gène oncogène.
- par un oligonucléotide ou un oligodésoxynucléotide constitué d'un enchaînement de nucléotides naturel ou modifié complémentaire d'une séquence d'acide nucléique à bloquer sélectivement, sur lequel se trouve fixé par une liaison covalente un groupe d'intercalation.
- 16) A titre de médicament selon la revendication 15, un composé de formule :

dans laquelle :

5

10

15

20

les radicaux B peuvent être identiques ou différents et représentent chacun une base d'un acide nuclèique naturelle ou modifiée ;

les radicaux X, qui peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un oxoanion 0 , un thioanion S , un groupe alkyle, un groupe alcoxy, aryloxy, alcoxy ou al'tyle substitué par un hétérocycle azoté, un groupe aminoalkyle, un groupe aminoalcoxy, un groupe thioalkyle ou un groupement -Y-Z;

R et R', qui peuvent être identiques ou différents, représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupement -Y-Z dans lequel :

Y représente un radical alcoylène droit ou ramifié -alk- ou un radical E - P - O - alk - dans lequel O

E peut avoir les mêmes significations que X : ou bien un radical  $-Y^*-0-Y'$  où  $Y^*$  et Y' peuvent avoir les significations données pour Y ; et

Z est un radical correspondant à un agent
d'intercalation;

J représente un atome d'hydrogène ou un groupe hydroxy ;

n est un nombre entier y compris O.

17) A titre de médicament s lon la revendication 16, un composé choisi parmi :

$$H\left(0 - 0 - \frac{Mc}{P} - 0 - 0 - \frac{0}{P} - 0 - \frac{0}{P} - \frac{0}{0}\right)_{n} O(-CH_{2})_{n} - Z$$

$$H\left(0 - \frac{1}{2} - \frac{1}{2}$$

d[T-G-A-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>z]

$$d[A-G-C-G-A-A-A-G-C-A-G-(CH2)nz]$$

10 d[A-G-C-A-A-A-G-C-A-G-(CH<sub>2</sub>)<sub>D</sub>Z]

$$d[C-C-T-G-C-T-T-T-T-G-C-(CH2)nz]$$

$$\mathtt{d}\left[\mathtt{C-C-T-G-C-T-T-T-T-G-C-\left(CH_{2}\right)}_{n}z\right]$$

dans lesquels Z est un agent intercalant.

- 18) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle comporte à titre de principe actif au moins un médicament selon l'une des revendications 15 à 17 et un support acceptable en pharmacie.
- 19) Composition pharmaceutique selon la revendication 18, c=ractérisée en ce qu'elle comporte, en outre, un antibiotique, un agent antiparasitaire, un agent antivirul ou un agent antitumoral.

5



### RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE

0169787

85 40 1506

qui selon la règle 45 de la Convention sur le brevet européen est considéré, aux fins de la procédure ultérie. le. comme le rapport de recherche européenne

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CI 4)
х, у	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES, vcl.81, no.11, juin 1984, pages 3297-3301; US U.ASSELINE et al.: "Nucleic acidbinding molecules with high affinity and base sequence specificity: Intercalating agents covalently linked to oligodeoxynucleotides."		C 07 H 21/00 A 61 K 31/70
	* Page 3297 *	1-19	
	BIOCHEMISTRY, vol.17, no.14, 11 juillet 1978, pages 2915-2919; The American Chemical Society, US J.REUBEN et al.: "Structure of mutagen nucleic acid complexes in solution. Proton chemical shifts in 9-aminoacridine complexes with dG-dC, dC-dG, and dA-dT-dG-dC-dA-dT'		
	* Pages 2915-2916 *	1-19	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. CI.4)
			C 07 H 21/00 A 61 K 31/00

### RECHERCHE INCOMPLETE

La division de la recherche estime que la presente demande de brevet européen n'est pas conforme aux dispositions de la Convention sur le brevet europeen au point qu'une recherche significative sur l'état de la téchnique ne peut être effectuée au régard d'une partie des revendica-Revenuications avant fait Fobiet de recherches complètes. 1-9, 15-19

Revendications avant fait Fobiet de recherches incompletes:

10-14

Revendications n'ayant pas la 11 objet de rechciches

Raison pour la Emilation de la recherche Méthode de traitement chirurgical ou thérapeutique du corps humain ou animal (Voir art. 52(4) de la Convention sur le brevet européen).

Lieu de la recherche	Date d'achévement de la recherche	Examinateur	
La Haye	02-09-1985	VERHULST	

### CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES

- particulièrement pertinent à lui seul
- particulièrement pertinent en combinaison avec un
- autre document de la même catégorie arriere-plan technologique
- divulgation non-ecrité
- document intercalaire

- théorie ou principe à la base de l'invention
- document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date
- cité dans la demande
- L : cité pour d'autres raisons
- & : membre de la même famille, document correspondant



# RAPPORT PARTIEL DE RECHERCHE EUROPEENNE EP 85 40 1506

**Q169787**.

	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINEN	TS	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CI 4)
Categorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des porties pertinentes	hevendica- tion concernee	
Y	CHEMICAL ABSTRACTS, vol.101, no.1, 2 juillet 1984, page 3486, réf.no. 3474x, Columbus, Ohio, US U.ASSELINE et al.: "Oligodeoxynucleotides covalently linked to intercalating dyes as base sequence-specific ligands. Influence of dye attachment site." & EMBO J., 1984, 3(4), 795-800.		·
	* Abrégé *	1-19	
P,X	EP-A- 0 117 777 (C.N.R.S.)		
·	* Pages 1-22 *	1-19	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Ct.4)
	·		
			in the second se
			Í
	- 1		į

OER Form 1505.3 06.78